(12) NACH DEM VERTR. ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. April 2004 (01.04.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO~2004/026282~A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 9/127, 49/00, 31/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/010163
- (22) Internationales Anmeldedatum:

12. September 2003 (12.09.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 42 367.9 12. September 2002 (12.09.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Hofgartenstrasse 8, 80539 München (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): EIBL, Hansjörg [DE/DE]; Heinrich-Deppe-Ring 22, 37120 Bovenden (DE). LINDNER, Lars, H. [DE/DE]; Pelargonienweg 62, 81377 München (DE).
- (74) Anwälte: WEICKMANN, Franz, Albert usw.; Weickmann & Weickmann, Postfach 860 820, 81635 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: THERMOLABILE LIPOSOME WITH A CONTROLLED RELEASE TEMPERATURE
- (54) Bezeichnung: THERMOLABILES LIPOSOM MIT GEREGELTER FREIGABETEMPERATUR
- (57) Abstract: The invention relates to a thermolabile liposome with a controlled release temperature for the liposome content, especially a liposome which is stable in serum at 37°C and has a controlled release temperature of between 40 and 80°C.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein thermolabiles Liposom mit geregelter Freigabetemperatur für den Liposomeninhalt, insbesondere ein bei 37°C in Serum stabiles Liposom mit einer geregelten Freigabetemperatur zwischen 40 und 80°C.

Thermolabiles Liposom mit geregelter Freigabetemperatur

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft ein thermolabiles Liposom mit geregelter Freigabetemperatur für den Liposomeninhalt, insbesondere ein bei 37 °C in Serum stabiles Liposom mit einer geregelten Freigabetemperatur zwischen 40 und 80 °C.

10

15

20

25

Liposomen sind künstlich gebildete Vesikel aus Lipiddoppelschichten, welche ein wässriges Kompartiment einschließen (Bangham et al., 1965). Ursprünglich noch als Modellsystem für eine Zellmembran genutzt, wurden Liposomen in jüngster Zeit vor allem für den Arzneistofftransport weiterentwickelt. Liposomen können dabei die Verträglichkeit von Wirkstoffen steigern (Senkung der aktiven Toxizität von Amphothericin B durch liposomale Formulierung (AmBisome®) um den Faktor 75 (Proffitt et al., 1991)). Sie eröffnen aber auch die Möglichkeit, Arzneistoffe gezielt in erkranktes Gewebe zu transportieren (Forssen et al., 1992). Nach intravenöser Applikation werden Liposomen hauptsächlich in Zellen des retikuloendothelialen Systems (RES) der Leber und Milz aufgenommen (Gregoriadis und Nerunhun, 1974). Um Liposomen als Arzneistoffträger für Zellen außerhalb des RES nutzen zu können, versuchte man die Zirkulationszeit der Liposomen im Blut zu erhöhen. Vor allem in Tumoren, die häufig sehr gut vaskularisiert sind (Jain, 1996) und deren Gefäße durch geweitete interendotheliale Verbindungen, eine große Anzahl von Fenestrierungen sowie diskontinuierliche Basalmembranen (Murray and 1995) besonders durchlässig sind, Carmichael, würde die Aufnahmewahrscheinlichkeit von Liposomen dadurch massiv erhöhen.

30

Ein erstes Problem bei der Verwendung von Liposomen zum Transport von Wirkstoffen oder Markierungsstoffen in Körperflüssigkeiten liegt daher in

10

15

20

25

30

der Erhöhung der Zirkulationszeit im Serum. Man hat zwar bereits gefunden, dass durch kovalente Bindung von Methoxypolyethylenglykolen an die Liposomenmembran die frühzeitige Erkennung der Liposomen durch das RES verhindert wird und damit die Zirkulationszeit der Liposomen verbessert werden kann. Neben einer Verbesserung der Zirkulationszeit besteht jedoch auch ein großes Interesse an einer Möglichkeit, durch Temperatureinwirkung eine gezielte Freigabe der Liposomeninhaltsstoffe bei bestimmter Temperatur zu erreichen.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Liposom bereitzustellen, welches eine wesentlich verbesserte Halbwertszeit im Serum aufweist, verglichen mit der üblichen Halbwertszeit bekannter Liposomen in der Größenordnung um 4 Stunden, und welches so beschaffen ist, dass der Inhalt der Liposomen bei einer bestimmten Temperatur rasch freigesetzt wird.

Gelöst wird diese Aufgabe gemäß der vorliegenden Erfindung durch ein Liposom mit geregelter Freigabetemperatur für den Liposomeninhalt, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es im Wesentlichen aus mindestens einem Phosphatidylcholin mit einer Hauptumwandlungstemperatur im Bereich von 0 bis 80 °C und mehr als 15 bis 70 Gew.-% Phosphatidyloligoglycerin gebildet ist. Gemäß einem älteren Vorschlag war es lediglich möglich, Liposomen mit einem maximalen Phosphatidyloligoglycerin-Gehlt von 15 Gew.-% zu erhalten. Nunmehr wurde jedoch überrschenderweise gefunden, dass es möglich ist, den Phosphatidyloligoglyceringehalt bis zu 70 % zu erhöhen, sodass der Bereich der erzielbaren Freigabetemperaturen der Liposomen noch mehr erweitert wird, aber vor allem die Halbwertszeiten nochmals verbessert werden.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Liposomen zusätzlich geringere Mengen an

10

15

20

25

30

Alkylphosphocholinen, vorzugsweise 10 bis 15 Gew.-%. Geeignete Substanzen sind z.B. Hexadecylphosphocholin, Oleylphosphocholin sowie Etherlysolecithine. Bei den Etherlysolecithinen kann die Hydroxylgruppe in Position 2 des Glycerins methyliert oder frei vorliegen. Bei dieser Ausführungsform gelingt es, die Freisetzung der im Liposom eingeschlossenen Substanzen von etwa 70 % ohne den Gehalt an Alkylphosphocholin auf praktisch 100 % zu erhöhen, was auf eine Beschleunigung der Liposomenöffnung zurückzuführen ist. Des Weiteren weisen die Alkylphosphocholine einen antitumoralen Effekt durch temperaturabhängige Freisetzung aus den Liposomen auf.

Erfindungsgemäß aufgebaute Liposomen weisen wesentlich verbesserte Halbwertszeiten von bis zu mehr als 25 Stunden im Serum auf und können durch geeignete Wahl der Komponenten und Mengen der Komponenten in Abhängigkeit von deren Hauptumwandlungstemperatur den (oder die) Inhaltsstoff(e) bei einer vorbestimmten Temperatur rasch und vollständig freigeben.

Bevorzugt ist das erfindungsgemäße Liposom aus etwa 20 bis 75 Gew.-% Dipalmitoyllecithin (1,2-Dipalmitoylglycero-3-phosphocholin), etwa 10 bis 25 Gew.-% Distearoyllecithin (1,2-Distearoylglycero-3-phosphocholin) und mehr als 15 bis etwa 50 Gew.-% Dipalmitoylphosphoglyceroglycerin zusammengesetzt. Eine solche bevorzugte Zusammensetzung ist bei 37 °C im Serum stabil, gibt jedoch den Inhalt bei Überschreiten einer Temperatur von 40 °C rasch frei.

Eine weitere bevorzugte Zusammensetzung mit verbesserter Freigabe der im Liposom eingeschlossenen Substanzen besteht aus etwa 15 bis 70 Gew.-% Dipalmitoyllecithin, etwa 10 bis 25 Gew.-% Distearoyllecithin und mehr als 15 bis etwa 45 Gew.-% Dipalmitoylphosphoglyceroglycerin.

10

Die vorstehend genannte bevorzugte Zusammensetzung erfindungsgemäßen Liposoms lässt sich für andere Temperaturbereiche maßschneidern durch Wahl von Komponenten mit der jeweils geeigneten Hauptumwandlungstemperatur. In Tabelle 1 sind Hauptumwandlungstemperaturen (T_M) von Phosphatidylcholinen angegeben, deren Hauptumwandlungstemperaturen im Bereich von 0 bis 80 °C liegen. Die Hauptumwandlungstemperaturen sind wie aus der Tabelle erkennbar, abhängig von der Kettenlänge und der Verteilung über die Positionen 1 und 2 von Glycero-3-phosphocholin oder über die Positionen 1 und 3 von Glycero-2-phosphocholin.

Tabelle 1

	T _M	Phosphatidylcholin
5	5 °C	1-Palmitoyl-2-oleoyl-
	7 °C	1-Stearoyl-2-oleoyl-
	11 °C	1-Palmitoyl-2-lauroyl-
	14 °C	1-Behenoyl-2-oleoyl-
	17 °C	1-Stearoyl-2-lauroyl-
10	19 °C	1,3-Dimyristoyl-
	23 °C	1,2-Dimyristoyl-
	27 °C	1-Palmitoyl-2-myristoyl-
	33 °C	1-Stearoyl-2-myristoyl-
	37 °C	1-Myristoyl-2-palmitoyl-
15	39 °C	1,3-Dipalmitoyl-
	41 °C	1,2-Dipalmitoyl-
	42 °C	1-Myristoyl-2-stearoyl-
	46 °C	1-Stearoyl-3-myristoyl-
İ	48 °C	1-Stearoyl-2-palmitoyl-
20	52 °C	1-Palmitoyl-2-stearoyl-
	53 °C	1,3-Distearoyl-
	56 °C	1,2-Distearoyl-
	66 °C	1,2-Diarachinoyl-
	75 °C	1,2-Dibehenoyl-
25	80 °C	1,2-Dilignoceroyl-

Die in der Tabelle 1 aufgeführten Werte zeigen, dass durch Verwendung von Fettsäuren mit ungerader Kettenlänge und geeigneter Verteilung über das Glyceringrundgerüst praktisch jede gewünschte Temperatur im angegebenen Bereich von 0 bis 80 °C eingestellt werden kann.

10

15

20

25

30

Der Gehalt an Phosphatidyloligoglycerinen im erfindungsgemäßen Liposom ist essenziell für die erforderliche lange Zirkulationszeit im Serum. Phosphatidyloligoglycerine und ihre Herstellung sind bekannt aus der DE 196 22 224. Bevorzugt wird Dipalmitoylphosphoglyceroglycerin (DPPG2) verwendet.

Die erfindungsgemäßen thermolabilen Liposomen eignen sich hervorragend für die Anwendung auf verschiedenen Gebieten, insbesondere aber im Tiefenhyperthermie. Die der regionalen Tiefenhyperthermie, die in Kombination mit systemischer Chemotherapie an spezialisierten klinischen Zentren angewendet wird, bietet sich als ideale Technik für den tumorspezifischen liposomalen Transport und die anschließende Freisetzung eines Arzneistoffs aus der liposomalen Hülle an. So fördert die Hyperthermie zum einen die Extravasation von Liposomen aus Tumorkapillaren in das Interstitium (Gaber et al., 1996). Zum anderen kann durch die Erwärmung eine Freisetzung des Arzneistoffs aus speziellen thermosensitiven Liposomen induziert werden (Magin und Niesman, 1984). Zusätzlich gibt es zahlreiche Hinweise für einen gesteigerten zytotoxischen Effekt von Zytostatika (Hahn et al., 1975) sowie einer Immunmodulation (Aktivierung von NK-Zellen; Multhoff et al., 1999) durch regionale Tiefenhyperthermie.

Die Thermolabilität der erfindungsgemäßen Liposomen wird durch die Phasenumwandlung der Phospholipide innerhalb der Liposomenmembran bedingt. Wird die Phasenumwandlungstemperatur durchlaufen, so kommt es zu einer kurzzeitigen Membraninstabilität und anschließenden Freisetzung des liposomalen Inhalts.

Bei der oben erwähnten regionalen Hyperthermie wird der Tumor regional spezifisch überwärmt, sodass die Temperatur über der Grenztemperatur zur Freisetzung des Liposomeninhalts ansteigt. Als Liposomeninhalt kommen hierbei insbesondere in der Onkologie anwendbare Wirkstoffe, wie z.B.

10

15

20

25

30

Jedoch Kontrastmittel, Zytostatika, in Betracht. können auch beispielsweise Gadolinium, z.B. Magnevist®, Multihance® oder Omniscan®, Carboxyfluorescein, jodhaltige Kontrastmittel, die sich von Pyridinen oder aromatischen Carbonsäuren ableiten, o.dgl. allein oder zusammen mit einem Wirkstoff zur Freisetzung gebracht werden. Die temperaturabhängige Freisetzung von Gadolinium aus den Liposomen lässt sich durch eine veränderte T1-Zeit mit Hilfe eines MRT darstellen (0,2 bzw. 1,5 Teslar). Durch Verwendung von Kontrastmitteln, wie Gadolinium, wird eine nicht invasive Thermometrie möglich gemacht, bei der die erreichte Temperatur durch MRC bestimmt werden kann, die das freigesetzte Gadolinium misst. Bei dieser Anwendung der erfindungsgemäßen Liposomen zweckmäßig ein Hyperthermiegerät mit einem MRC-Gerät gekoppelt Verwendung von Liposomen Eine mit jodhaltigem angewendet. Kontrastmittel für die Darstellung in der Computertomographie (beispielsweise für die Thermoablation von Lebermetastasen) ist auch denkbar.

- 7 *-*

Eine weitere Anwendungsart für die erfindungsgemäßen Liposomen findet sich in der Augenheilkunde. Bei Einkapselung einer fluoreszierenden Markierungssubstanz lässt sich z.B. bei einer Laserbehandlung durch Freisetzung des fluoreszierenden Wirkstoffes, wie z.B. Carboxyfluorescein, nachweisen, wo die angestrebte Überwärmung tatsächlich aufgetreten ist.

Analog zu der am Auge erläuterten Einsatzmöglichkeit können daher erfindungsgemäße Liposomen generell dazu verwendet werden, erreichte Temperaturen nachträglich bestimmbar zu machen, z.B. wenn bestimmte Erhitzungstemperaturen o.dgl. festgestellt werden sollen.

Die erfindungsgemäßen Liposomen bestehen im Wesentlichen aus den oben angegebenen Substanzen, die bevorzugt in reiner Form vorliegen. Verunreinigungen sollten möglichst gering gehalten werden, insbesondere sollte ein möglichst geringer Cholesteringehalt vorliegen. Bevorzugt werden

10

15

20

30

Liposomen, die völlig frei von Cholesterin sind, da Cholesterin zu einer Verschmierung der Phasenumwandlungstemperatur führt und damit zu einem zu breiten thermischen Übergangsbereich.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen thermolabilen Liposomen erfolgt in üblicher Weise durch Auflösen der Lipide, z.B. in Chloroform oder Chloroform/Wasser/Isopropanol, Abziehen des Lösungsmittels, zweckmäßig im Vakuum im Rotationsverdampfer, Tempern der Lipide mit wässrigen Lösungen der einzukapselnden Inhaltsstoffe bei Temperaturen, die über der Phasenumwandlungstemperatur liegen. Die Dauer dieser Temperungsbehandlung beträgt zweckmäßig 30 bis 60 Minuten, kann jedoch aber auch kürzer oder länger sein. Durch mehrfach wiederholte Einfrier-Auftau-Vorgänge, beispielsweise 2- bis 5-faches Einfrieren und wieder Auftauen, erfolgt eine Homogenisierung. Schließlich wird die erhaltene Lipidsuspension durch eine Membran definierter Porengröße bei einer Temperatur über der Phasenumwandlungstemperatur extrudiert, um die angestrebte Liposomengröße zu erreichen. Als Membran eignen sich beispielsweise Polycarbonatmembranen definierter Porengröße, wie 100 bis 200 nm. Schließlich kann gegebenenfalls nicht eingekapselter Inhaitsstoff abgetrennt werden, beispielsweise durch Säulenchromatographie o.dgl.

Die folgenden Abbildungen und Beispiele erläutern die Erfindung weiter.

Abbildung 1 zeigt die erhaltenen Werte der in vitro CF-Freisetzung aus thermolabilen Liposomen.

Liposomenzusammensetzung:

DPPG:DSOC:DPPG2 = 3:2:5

Große Stabilität in Gegenwart von Serum bei 37 C (CF-Freisetzung nach 18 Stunden < 7 %).

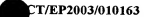


Abbildung 2 zeigt die Beeinflussung der Freisetzungstemperatur von DDPG₂/DSPC/DPPC-Liposomen durch Variation des Anteils des DSPC auf Kosten von DPPC.

Abbildung 3 zeigt die Verbesserung der CF-Freisetzung aus DPDG₂/DSPC/DPPC-Liposomen durch Erhöhung des Anteils an DPPG₂ auf Kosten von DPPC (konstanter Anteil an DSPC mit 20 %).

Abbildung 4 zeigt die Photonenkorrelationsspektroskopie (PCS) von Liposomen aus 30 Gew.-% DPPG₂, 20 Gew.-% DSPC und 50 Gew.-% DPPC (mittlere Größe: 175 nm).



Beispiel 1

a) In der oben beschriebenen Weise werden die in der Tabelle 2 aufgeführten Liposomen hergestellt.

5			Tabelle 2	
	DPPG ₂ 30 %		DPPC 70 %	
	DPPG ₂ 30 %		DPPC 60 %	
10	DPPG ₂ 30 % DPPG ₂ 30 %	DSPC 20 % DSPC 30 %	DPPC 50 % DPPC 40 %	
	DPPG ₂ 10 %	DSPC 0 %	DPPC 90 %	
	DPPG ₂ 10 %		DPPC 80 %	
15	DPPG ₂ 10 %		DPPC 70 %	
	DPPG ₂ 10 %	DSPC 30 %	DPPC 60 %	
	DPPG ₂ O %	DSPC 20 %	DPPC 80 %	
	DPPG ₂ 10 %		DPPC 70 %	
20	DPPG ₂ 20 % DPPG ₂ 30 %		DPPC 60 % DPPC 50 %	
	DPPG ₂ 40 %		DPPC 40 %	
	DPPG ₂ 50 %		DPPC 30 %	
	DPPG ₂ 80 %		DPPC 0 %	
25	DCDC 10.04		DPPC 90 %	
	DSPG ₂ 10 % DSPG ₂ 20 %		DPPC 80 %	
	DSPG ₂ 30 %		DPPC 70 %	
30	DSPG ₃ 10 %		DPPC 90 %	
	DSPG ₃ 20 %		DPPC 80 %	
		DSPC 20 %	DPPC 40 %	1PPC 10 %
35	DPPG ₂ 30 %	DSPC 20 %	DPPC 30 %	1PPC 20 %
	DSPG ₂ 20 %		DPPC 70 %	1SPC 10 %
	DSPG ₂ 20 %		DPPC 60 %	1SPC 20 %
	DSPG ₂ 20 %		DPPC 70 %	Hexadecyl-PC 10 %
40	DSPG ₂ 20 %		DPPC 60 %	Hexadecyl-PC 20 %
	DSPG ₂ 20 %		DPPC 70 %	Octadecyl-PC 10 %
	DSPG ₂ 20 %		DPPC 60 %	Octadecyl-PC 20 %
45	DSPG ₂ 10 %		DPPC 80 %	Et-18 OCH ₃ PC 10 %
	DSPG ₂ 10 %		DPPC 70 %	Et-18 OCH ₃ PC 20 %
	DSPG ₂ 10 %		DPPC 60 %	Et-18 OCH ₃ PC 30 %

Abkürzungen:

5

10

15

20

25

30

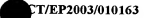
DDPC = 1,2-Dipalmitoyl-sn-glycero-3-phosphocholin DSPC = 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholin $DPPG_2 =$ 1,2-Dipalmitoyl-sn-glycero-3-phospho-diglycerin $DSPG_2 =$ 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phospho-diglycerin $DSPG_3 =$ 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phospho-triglycerin 1PPC = 1-Palmitoyl-sn-glycero-3-phosphocholin 1SPC =1-Stearoyl-sn-glycero-3-phosphocholin Et-18 OCH $_3$ PC = 1-Octadecyl-2-methyl-glycero-3-phosphocholin

Sie enthalten eingekapseltes Carboxyfluorescein. Freies Carboxyfluorescein wurde vorher durch Säulenchromatographie mit Sephadex G75 abgetrennt.

b) Chamber Modell:

Zur intravitalmikroskopischen Detektion der Caroxyfluorescein (CF)-Freisetzung aus thermolabilen Liposomen im Hyperthermiefeld eignet sich das Chambermodell des syrischen Hamsters (A-Mel-3-Melanom des syrischen Hamsters). Hierbei wird einem syrischen Goldhamster eine transparente, dorsale Hautkammer implantiert. Nach Implantation der Hautkammer erfolgt die Implantation von Zellen des A-Mel-3-Melanoms des Hamsters auf das in der Kammer befindliche Subkutangewebe. Innerhalb von wenigen Tagen wächst innerhalb der Rückenhaut des Hamsters ein Tumor von mehreren Millimeter Größe. Die Mikrozirkulation sowie die Fluoreszenzanreicherung innerhalb des Tumors kann mit einem modifizierten Vitalmikroskop beobachtet werden. Die Tiere erhalten zusätzlich einen zentralen Venenkatheter. Mit Hilfe eines unter der Hautkammer befindlichen Wärmetauschers kann lokal eine Erwärmung des Tumors auf 42 °C erreicht werden. Die Tumortemperatur kann mit Hilfe einer Temperatursonde direkt gemessen werden (Endrich, 1988).

Neben der Vitalmikroskopie ist auch das Verfahren der MRT-Messung am Chamber-Modell etabliert (Pahernik et al., 1999). Hierbei können analog zur Mikroskopie MRT-Bilder aufgenommen werden.



Die erhaltenen Werte der in vitro CF-Freisetzung sind in Abbildung 1 gezeigt. Ferner ist die Beeinflussung der Freisetzungstemperatur von DPPG $_2$ /DSPC/DPPC-Liposomen durch Variation des Anteils an DSPC auf Kosten von DPPC in Abbildung 2 gezeigt. Die Verbesserung der CF-Freisetzung aus DPPG $_2$ /DSPC/DPPC-Liposomen durch Erhöhung des Anteils an DPPG $_2$ auf Kosten von DPPC (konstanter Anteil an DSPC mit 20 %) ist in Abbildung 3 gezeigt. Überdies ist eine Photonenkorrelationsspektroskopie von DPPG $_2$ /DSPC/DPPC-Liposomen in Abbildung 4 gezeigt.

5

10

15

20

25

30

Ansprüche

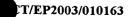
Thermolabiles Liposom mit geregelter Freigabetemperatur f
ür den Liposomeninhalt,

d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, dass es im Wesentlichen aus mindestens einem Phosphatidylcholin mit einer Hauptumwandlungstemperatur im Bereich von 0 bis 80 °C und mehr als 15 bis 70 Gew.-% Phosphatidyloligoglycerin gebildet ist.

2. Liposom nach Anspruch 1,

gekennzeichnet, dadurch dass es mindestens ein Phosphatidylcholin, ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus 1-Palmitoyl-2-olioylglycero-3-phosphocholin, 1-Stearoyl-2-olioyl-3-phosphocholin, 1-Palmitoyl-2-lauroylglycero-3-1-Behenoyl-2-olioylglycero-3-phosphocholin, phosphocholin, Stearoyl-2-lauroylglycero-3-phosphocholin, 1,3-Dimyristoylglycero-2phosphocholin, 1,2-Dimyristoylglycero-3-phosphocholin, 1-Palmitoyl-2-myristoylglycero-3-phosphocholin, 1-Stearoyl-2-myristoylglycero-3-phosphocholin, 1-Myristoyl-2-palmitoylglycero-3-phosphocholin, 1,3-Palmitoylglycero-2-phosphocholin, 1,2-Dipalmitoylglycero-3phosphocholin, 1-Myristoyl-2-stearoylglycero-3-phosphocholin, 1-Stearoyl-3-myristoylglycero-2-phosphocholin, 1-Stearoyl-2palmitoylglycero-3-phosphocholin, 1-Palmitoyl-2-stearoylglycero-3phosphocholin, 1,3-Distearoylglycero-2-phoshocholin, Distearoylglycero-3-phosphocholin, 1,2-Diarachinoylglycero-3phosphocholin, 1,2-Dibehenoylglycero-3-phosphocholin und 1,2-Dilignoceroylglycero-3-phosphocholin, enthält.

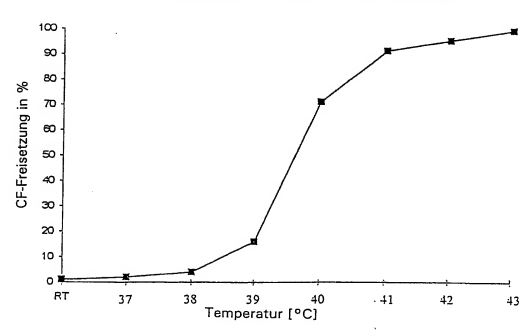
Liposom nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet,

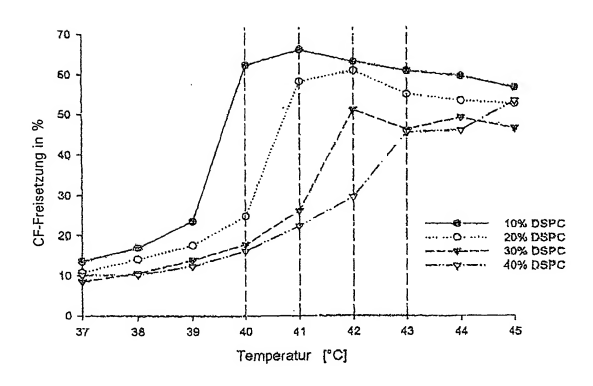


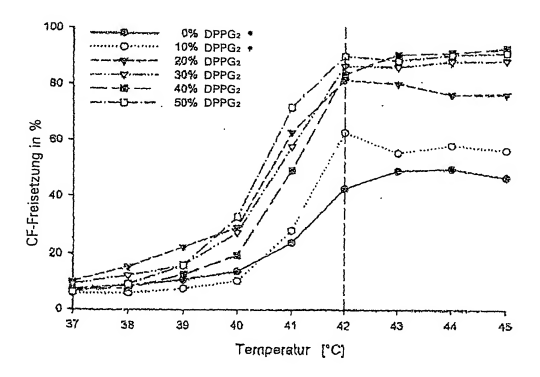
dass es als Phosphatidyloligoglycerin Dipalmitoylphosphoglyceroglycerin enthält.

- Liposom nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 dass es im Wesentlichen aus 20 bis 75 % Dipalmitoyllecithin (DPPC), 10 bis 25 % Distearoyllecithin (DSPC) und mehr als 15 bis 50 % Dipalmitoylphosphoglyceroglycerin (DPPG2) besteht.
- 5. Liposom nach einem der vorhergehenden Ansprüche, da durch gekennzeichnet, dass es zusätzlich bis 15 % mindestens eines Alkylphosphocholins enthält.
- 15 6. Liposom nach Anspruch 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
 dass es 10 bis 15 % mindestens einer der Verbindungen
 Hexadecylphosphocholin, Oleoylphosphocholin oder Etherlysolecithin
 enthält.
 - 7. Liposom nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass es kein Cholesterin enthält.
- 25 8. Liposom nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
 dadurch gekennzeichnet,
 dass es einen Wirkstoff oder/und eine Markierungssubstanz enthält.

Freisetzung von CF nach 5 Minuten Inkubation

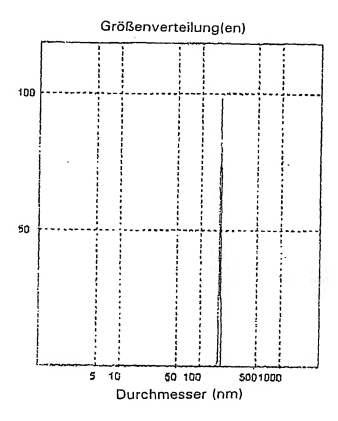






*

Vergleichsbeispiel



INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Relevant to claim No.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K9/127 A61K49/00

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

A61K31/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Category °

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 **A61K**

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, BIOSIS, EMBASE, INSPEC

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

A .	WO 02/064116 A (MAX PLANCK GES EIBL HANSJOERG (DE); LINDNER L 22 August 2002 (2002-08-22) the whole document claims 2,3,5,6 p.8 figure and last paragraph: "DPPG:DSPG:DPPG-G2 = 7:2:1"	ELLSCHAFT ; ARS (DE))	1 .
X	DE 196 22 224 A (MAX PLANCK GE 21 August 1997 (1997-08-21) the whole document page 18, line 11 claim 11	SELLSCHAFT) -/	1-3,5-8
	er documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	mational filing date
conside "E" earlier do filing da "L" documen which is citation "O" documer other m "P" documer later tha	nt which may throw doubts on priority claim(s) or solded to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or leans at published prior to the international filing date but an the priority date claimed	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	eory underlying the stated invention be considered to cument is taken alone stated invention ventive step when the ore other such docuus to a person skilled
	ctual completion of the international search B February 2004	Date of mailing of the international sea 02/03/2004	arch report
Name and ma	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Luangkhot, N	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International	Application No
PCT/E	3/10163

	·	PCT/E 3/10163
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDER DO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with Indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	MARUYAMA K ET AL: "PHOSPHATIDYL POLYGLYCEROLS PROLONG LIPOSOME CIRCULATION IN VIVO" INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARMACOGNOSY, SWETS & ZEITLINGER, LISSE, NL, vol. 111, 1994, pages 103-107, XP000672277 ISSN: 0925-1618 the whole document abstract figure 1; table 1	1-3,5-8
X	WHITEMAN, K.; MACKIE, S.; LEVCHENKO, T.; HOFFMANN, P.; TORCHILIN, V.: "Long-circulating liposomes with phosphatidyl-(oligo)-glycerols" PROCEEDINGS - 28TH INTERNATIONAL SYMPOSIUM ON CONTROLLED RELEASE OF BIOACTIVE MATERIALS, CONTROLLED RELEASE SOCIETY, no. 28, 23 June 2001 (2001-06-23), pages 466-467, XP0009025848 the whole document	1-3,5-8
P,X	WO 03/026617 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; EIBL JOERG (DE)) 3 April 2003 (2003-04-03) page 16, lines 9-12; example 3 the whole document claim 12	1-3,5-8
P,X	LEHNERT, RENE; EIBL, HANS-JOERG; MUELLER, KLAUS: "FT-IR and NMR Studies on the Conformational and Structural Properties of 1,2-Dipalmitoyl-sn-glycero-3-phosphatidyloligoglycerols" JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY B, vol. 107, no. 1, 2003, pages 75-85, XP0009025885 This article was published on the web on 12/10/2002, which is between the priority date and filing date of present application. the whole document	1-3,5-8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/I 3/10163

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 02064116	A	22-08-2002	DE	10107165 A1	29-08-2002
			CA	2442698 A1	22-08-2002
			WO	02064116 A2	22-08-2002
			EP	1359901 A2	12-11-2003
DE 19622224	 А	21-08-1997	DE	19622224 A1	21-08-1997
			AT	244254 T	15-07-2003
			AU	715208 B2	20-01-2000
			AU	1791297 A	02-09-1997
			CA	2246568 A1	21-08-1997
			DE	19735776 A1	25-02-1999
•			DE	59710376 D1	07-08-2003
			DK	880530 T3	27-10-2003
			WO	9730058 A1	21-08-1997
			EP	0880530 A1	02-12-1998
•			JP	2000506121 T	23-05-2000
			US	2003053978 A1	20-03-2003
			US	6413543 B1	02-07-2002
55			US	2002090383 A1	11-07-2002
WO 03026617	Α	03-04-2003	DE	10148065 A1	17-04-2003
			WO	03026617 A2	03-04-2003

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ionales Aktenzeichen PCT/E 10163

Betr. Anspruch Nr.

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNG IPK 7 A61K9/127 A61K49/00 A61K31/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Kategorie*

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A61K IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete failen

Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data, BIOSIS, EMBASE, INSPEC

A	WO 02/064116 A (MAX PLANCK GESELI EIBL HANSJOERG (DE); LINDNER LARS 22. August 2002 (2002-08-22) das ganze Dokument Ansprüche 2,3,5,6 p.8 figure and last paragraph: "DPPG:DSPG:DPPG-G2 = 7:2:1"	LSCHAFT ; S (DE))	1
X	DE 196 22 224 A (MAX PLANCK GESEI 21. August 1997 (1997-08-21) das ganze Dokument Seite 18, Zeile 11 Anspruch 11	LLSCHAFT)	1-3,5-8
° Besondere "A" Veröffer aber nl "E" ålteres I Anmele "L" Veröffer schein andere soll od ausgef "O" Veröffer elne Be "P" Veröffer dem be Datum des A	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, anutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tillichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist abschlusses der Internationalen Recherche 3. Februar 2004 ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlicher finderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Rec 02/03/2004 Bevollmächtigter Bedlensteter	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist Patentfamilie ist
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Luangkhot, N	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interactionales Aktenzeichen PCT/EP 3/10163

X MARUYAMA K ET AL: "PHOSPHATII POLYGLYCEROLS PROLONG LIPOSOME IN VIVO" INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARM SWETS & ZEITLINGER, LISSE, NL. Bd. 111, 1994, Seiten 103-107, ISSN: 0925-1618 das ganze Dokument Zusammenfassung Abbildung 1; Tabelle 1 X WHITEMAN, K.; MACKIE, S.; LEVO HOFFMANN, P.; TORCHILIN, V.: "Long-circulating liposomes with phosphatidyl-(oligo)-glycerols PROCEEDINGS - 28TH INTERNATION ON CONTROLLED RELEASE OF BIOACTIVE MATERIALS, CONTROLLE SOCIETY, Nr. 28, 23. Juni 2001 (2001-06-23), See	CHENKO, T.; ith s" NAL SYMPOSIUM	Detr. Anspruch Nr. 1-3,5-8
X MARUYAMA K ET AL: "PHOSPHATIE POLYGLYCEROLS PROLONG LIPOSOME IN VIVO" INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARE SWETS & ZEITLINGER, LISSE, NL Bd. 111, 1994, Seiten 103-107 ISSN: 0925-1618 das ganze Dokument Zusammenfassung Abbildung 1; Tabelle 1 X WHITEMAN, K.; MACKIE, S.; LEVO HOFFMANN, P.; TORCHILIN, V.: "Long-circulating liposomes with phosphatidyl-(oligo)-glycerols PROCEEDINGS - 28TH INTERNATION ON CONTROLLED RELEASE OF BIOACTIVE MATERIALS, CONTROLLE SOCIETY, Nr. 28,	CHENKO, T.; ith s" NAL SYMPOSIUM	1-3,5-8
POLYGLYCEROLS PROLONG LIPOSOME IN VIVO" INTERNATIONAL JOURNAL OF PHARM SWETS & ZEITLINGER, LISSE, NL Bd. 111, 1994, Seiten 103-107, ISSN: 0925-1618 das ganze Dokument Zusammenfassung Abbildung 1; Tabelle 1 X WHITEMAN, K.; MACKIE, S.; LEVON HOFFMANN, P.; TORCHILIN, V.: "Long-circulating liposomes with phosphatidyl-(oligo)-glycerols PROCEEDINGS - 28TH INTERNATION ON CONTROLLED RELEASE OF BIOACTIVE MATERIALS, CONTROLLE SOCIETY, Nr. 28,	CHENKO, T.; ith s" NAL SYMPOSIUM	
HOFFMANN, P.; TORCHILIN, V.: "Long-circulating liposomes with phosphatidyl-(oligo)-glycerols PROCEEDINGS - 28TH INTERNATION ON CONTROLLED RELEASE OF BIOACTIVE MATERIALS, CONTROLLE SOCIETY, Nr. 28,	ith s" NAL SYMPOSIUM	1-3,5-8
466-467, XP0009025848 das ganze Dokument	eiten	
P,X WO 03/026617 A (MAX PLANCK GES EIBL JOERG (DE)) 3. April 2003 (2003-04-03) Seite 16, Zeilen 9-12; Beispie das ganze Dokument Anspruch 12	·	1-3,5-8
P,X LEHNERT, RENE; EIBL, HANS-JOER KLAUS: "FT-IR and NMR Studies Conformational and Structural Properties of 1,2-Dipalmitoyl-sn-glycero-3-phosphatidyloligoglyce JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY Bd. 107, Nr. 1, 2003, Seiten XP0009025885 This article was published on 12/10/2002, which is between the date and filing date of present application. das ganze Dokument	erols" B, 75-85, the web on	1-3,5-8

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichtigen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP /10163

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 02064116	22-08-2002	DE	10107165	A1	29-08-2002
		CA	2442698	A1	22-08-2002
		WO	02064116	A2	22-08-2002
		EP	1359901	A2	12-11-2003
DE 19622224	21-08-1997	DE	19622224	A1	21-08-1997
		ΑT	244254	T	15-07-2003
		AU	715208	B2	20-01-2000
		AU	1791297	Α	02-09-1997
		CA	2246568	A1	21-08-1997
		DE	19735776	A1	25-02-1999
		DE	59710376	D1	07-08-2003
		DK	880530	T3	27-10-2003
•		WO	9730058	A1	21-08-1997
		EP		A1	02-12-1998
		JP		T	23-05-2000
		US		A1	20-03-2003
		US	6413543		02-07-2002
		US	2002090383	A1	11-07-2002
WO 03026617	03-04-2003	DE	10148065		17-04-2003
		WO	03026617	A 2	03-04-2003